⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公告

⑫特 許 公 報(B2) $\Psi 4 - 48815$

®Int.Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

2000公告 平成4年(1992)8月7日

C 08 L 9/00

LBD

8016-4 J

発明の数 1 (全10頁)

69発明の名称 ポリプタジエンゴム組成物

判 平2-17343

②特 顧 昭59-197086

開 昭61-73707 ❸公

223出 顧 昭59(1984)9月19日 @昭61(1986)4月15日

②発 明 者 田 小

泰史

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉

石油化学工場内

@発 明 者 石口 康治 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉

石油化学工場内

72 発 明 岡本 者 当 美 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉

石油化学工場内

勿出 願 人 宇部興産株式会社 山口県宇部市西本町1丁目12番32号

70代 理 人 弁理士 柳川 泰男

審判の合議体 審判長 堀 泰雄 66参考文献 特開 昭51-52449(JP, A)

審判官 近藤 兼敏 審判官 仁木 由美子

特開 昭58-129014 (JP, A)

特公 昭40-3531 (JP, B1)

1

切特許請求の範囲

1 還元比粘度 (130℃における濃度0.2 8 / 100 ∝・テトラリン溶液)が0.5~4であるシンジオ タクチックー1, 2ーポリブタジェンを主成分と シスー1, 4ーポリプタジエンを主成分とするポ リスチレン換算重量平均分子量が30万~80万の沸 騰n-ヘキサン可溶分85~99重量%とからなり、 かつ該沸騰nーヘキサン可溶分中にポリスチレン まれていることを特徴とするポリブタジエンゴム 組成物。

発明の詳細な説明

[発明の分野]

関するものである。

[発明の背景]

近年、高速道路の発達および内燃機関などの発 達に伴ない自動車の高速走行が日常的に行なわれ が進むに従つて、それに対応すべくタイヤにも

2

種々の改良がなされている。特に、最近高速の自 動車用のタイヤとしてラジアルタイヤの普及がめ ざましい。そして、このようなタイヤを形成する ゴム素材として高シスー 1, 4ーポリプタジェン する沸騰n-ヘキサン不溶分1~15重量%と、高 5 ゴムなどのポリブタジエンゴムを用いることが-般的となつている。

一般にタイヤは、大別するとタイヤの地面に接 する部分 (トレツド)、タイヤの本体内部を形成 する部分(カーカス)、タイヤの横壁(サイドウ 換算重量分子量 5 万以下の成分が 9 ~30重量% 含 10 オール)、タイヤをリムに係合する耳部およびこ の耳部に埋設されたビードなどより構成されてい る。通常、上記のようなタイヤの各部分はその機 能に適合した素材が厳選され使用されている。そ して、タイヤの高速性能を向上させるためにトレ 本発明は、新規なポリブタジエンゴム組成物に 15 ツドおよびビードは、高い弾性率の素材が使用さ れ、またサイドウオールには走行中のタイヤの変 形を集中する為に低い弾性率のゴム素材が使用さ れている。特に乗用車用タイヤの場合には、サイ ドウオールに用いるゴム素材は、通常のタイヤに るようになつている。このような自動車の高速化 20 使用する素材よりもさらに低弾性率のものを使用 することが好ましいとされている。さらにサイド (2)

ウオール用のゴム素材は、過酷な条件下で使用さ れることから、亀裂などの損傷に対する優れた抵 抗性(耐屈曲亀裂成長性として表示される)が必 要とされている。一方タイヤの生産性を向上させ 加工性(特に、ダイスウエル比が問題となること が多い)を有していることもまた必要となる。 [従来技術およびその問題点]

タイヤのサイドウオール用のポリプタジエン素 材としては、一般に高シスー1, 4ーポリブタジ 10 くなり、押し出し加工工程でエツジ切れなどが発 エンゴムが使用されれている。

涌常、高シスー1、4-ポリプタジエンゴムを サイドウオールとして使用するタイヤは、ゴムに カーボンブラック、老化防止剤、加硫促進剤およ し、この配合物を押し出し工程にかけた後、成形 し、加熱加硫することにより製造される。

高シスー1, 4ーポリプタジエンゴムは、基本 的には、ゴム自体、配合物および加硫物共にタイ 示す。特に上記のような工程をへて加硫された加 硫物の弾性率はサイドウオールとして好ましい値 を示すものであるが、加硫物の屈曲亀裂成長性能 が悪いとの問題がある。またさらに、高シスー 1, 4ーポリブタジエンゴゴムは、加硫前の配合 25 物のダイスウエル比が高すぎて押し出し加工性が 劣るとの問題もあつた。

このような実情から、従来の高シスー1, 4-ポリブタジエンゴムの優れた物性を維持しつつ、 ラジアルタイヤなどの高速性能を要求されるタイ 30 ヤのサイドウオールに適応することができるよう にポリブタジェンゴムの物性を改良することがこ の業界の懸案事項となつていた。

これまでに、高シスー1, 4-ポリブタジエン 1, 2-ポリブタジエン構造を有する1, 4-ポ リブタジェンゴムが提案されている(特公昭49-17666号公報)。このポリブタジエンゴムは、従来 の高シスー1. 4ーポリブタジエンゴムに比較す 更に配合物のダイスウエル比は減少して押し出し 加工性も良好となるが、半面、加硫物の弾性率が 高くなる傾向があり、特に上述のラジアルタイヤ のような高い高速性能が要求されるタイヤのサイ ドウオール用のゴム素材としては問題がある。

ポリブタジエンゴムの弾性率を低下させる方法 としては、たとえば、ポリブタジエンゴムに配合 するカーポンプラックの配合率を低くする方法が る必要から、使用するゴム素材は優れた押し出し 5 知られている。ポリブタジエンゴムに配合するカ ーポンプラックの配合率を、加硫物の弾性率がタ イヤのサイドウオールに適する程度になるように 低下させると、今度はポリブタジエンゴム配合物 (未加硫の状態) のダイスウエル比が極度に大き 生することがあり、所望の形状のものを押し出す ことが困難になるとの問題が発生する。またさら に、肉薄のものを押出すことは特に困難になる傾 向がある。このように押し出し加工工程で得られ び硫黄などを加えてポリブタジェンゴム配合物と 15 る物の形状が制限されると、タイヤの成形が制約 を受けることがあり、また、肉薄のものを押し出 すことが困難であることから、タイヤの軽量化の 点でも制約を受けることがある。さらに最近では 上述したように押し出されるゴム配合物のダイス ヤのサイドウオール用の素材として優れた物性を 20 ウエル比を特定の範囲にすることが生産性を向上 させるための必須要素となつているが、上述した ように押し出し速度が高速になるほどエツジ切れ が多発する傾向があるために、生産性が問題にな

> このようにカーポンプラックの配合率を低下さ せることによりポリブタジエンゴムの加硫物の弾 性率を低下させた場合には、必然的に配合物のダ イスウエル比が大きくなるとの問題が発生するた めこの方法の利用には限界がある。

また、高シスー1, 4-ポリブタジエンゴムの 他の改良策として、高シスー1, 4ーポリブタジ エンに低分子量のポリブタジエンを混合して加硫 物の耐屈曲亀裂成長性能を向上させ、さらに配合 物のダイスウエル比を低下させて押し出し加工性 ゴムの改良として、一部にシンジオタクチックー 35 を向上させる方法も提案されている。しかしなが ら、この方法により得られるポリブタジエンゴム は、その加硫物の弾性率が低くなりすぎるためサ イドウオール用のゴム素材としては適当というこ とはできない。さらに、この方法により得られる ると、加硫物の耐屈曲亀裂性能は格段に上昇し、40 ポリブタジエンゴムは、動的粘性率が低くなり、 貯蔵中に室温付近の温度で流動(すなわち、コー ルドフロー)を起す傾向があり好ましくない。

> このように、従来技術によつて高シスー1,4 ーポリプタジェンゴムをタイヤのサイドウオール

(3)

用の素材として使用する場合においては、その配 合物、加硫物について要求される諸物性を完全に 満足し、かつラジアルタイヤの高速耐久性などの 高速性能を具備したタイヤのサイドウオールを得 ることは実質的にできなかつた。

[発明の目的]

本発明の目的は、ポリブタジエンゴム組成物の 優れた物性を犠牲にすることなく加硫物が特にタ イヤのサイドウオールとして好適な物性を示すポ リブタジエンゴムを提供することにある。

[発明の要旨]

本発明は、還元比粘度(130℃における濃度0.2 ダ/100∝・テトラリン溶液) が0.5~4の沸騰 n ーヘキサン不溶分1~15重量%とポリスチレン換 ン可溶分85~99重量%とからなり、かつ該沸騰n ーヘキサン可溶分中にポリスチレン換算分子量5 万以下の成分が9~30重量%含まれていることを 特徴とする高シスー1, 4-ポリブタジェンを主 成分とするポリブタジエンゴムを提供する。

[発明の効果]

本発明のポリブタジエンゴム組成物は、高シス - 1, 4 - ポリブタジエンの優れた特性を保持し つつも配合物のダイスウエル比 (スウエル比) が して好適な弾性率を示し、更に加硫物の耐屈曲亀 裂成長性能が非常に良好な値を示す。したがつ て、本発明のポリプタジエンゴム組成物をサイド ウオールの素材として使用したタイヤは、優れた エル比が低いことから、優れた押し出し加工性を 示し、タイヤ製造の作業性が向上する。

[発明の詳細な記述]

本発明は、基本的には高シスー1, 4ーポリブ クー1, 2ーポリプタジェン(あるいはシンジオ タクチックー1, 2-ポリブタジェン構造を主要 単位として有するポリプタジェン) を含む組成か らなる。ただし、本発明のポリブタジエンゴム組 定量の低分子量のポリブタジェンが含まれる。

このポリブタジエンゴム組成物は、たとえば 種々の配合物を加えたポリプタジェンゴム配合物 のダイスウエル比が押し出し加工に好適な範囲

(通常、1.2~1.7) であるので加工性が良好であ り、加硫物の弾性率を特にタイヤのサイドウオー ルに好適な範囲(たとえば、100%の引張弾性 率:一般には、15~25kg/cm²) であり、また、加 5 硫物の耐屈曲亀裂成長性能(指数)が高く(一般 には、400以上) であるにもかかわらず、ポリブ タジエン自体の動的粘性率およびムーニ粘度、配 合物のムーニ粘度および加硫物の硬さなどのポリ ブタジエンゴムの他の優れた物性が悪影響を受け 10 ることがない。

なお、シンジオタクチックー1, 2ーポリブタ ジエン構造を含む高シスー1, 4-ポリプタジェ ンゴムを製造する方法は特公昭49-17666号公報 に開示されている。しかしながら、この方法をそ 算重量平均分子量が30万~80万の沸騰n-ヘキサ 15 のまま利用して得られるポリプタジエンゴムは、 低分子量の高シスー1, 4-ポリブタジェンゴム の含有率が低いため、このポリプタジェンゴムを 用いて加硫して製造されるサイドウオールの弾性 率は通常高い値を示し、タイヤの高速耐久性が充 20 分であるとは言い難い。このポリプタジェンゴム に関しては、その物性などを後述する比較例2で 詳述する。

シンジオタクチツクー1, 2ーポリプタジェン 自体、およびシンジオタクチックー1, 2-ポリ 小さく、その加硫物がタイヤのサイドウオールと 25 ブタジェン構造を分子中に比較的高率で含有する ポリブタジエンは、実質的に沸騰n-ヘキサン不 溶分として確認することができる。

そして、本発明のポリブタジェンゴム組成物 は、この沸騰 n ーヘキサン不溶分を 1~15重量% 高速耐久性を示す。また、この配合物のダイスウ 30 含むことが必要であり、特に3~12重量%含むこ とが好ましい。

この不溶分の量が1重量%より少ないと、この ポリプタジエンゴム組成物に配合剤を加えて得ら れる配合物のダイスウエル比が、押し出し加工に タジエンを主成分とし、さらにシンジオタクチツ 35 適する程度に低くならない。また、この加硫物の 弾性率が低くなりすぎ耐屈曲亀裂成長性が悪くな る。一方、15重量%より多いとダイスウエル比は 小さくなり配合物の押し出し加工性は良好となる が、加硫物の弾性率が過度に大きくなるために、 成物中の高シスー1, 4ーポリプタジエンには一 40 たとえばサイドウオール用のゴム素材としては好 ましくない。

> さらに本発明のポリプタジエンゴム組成物は、 上記の沸騰n-ヘキサン不溶分の還元比粘度が 0.5~4の範囲にあることが必要であり、特に0.8

(4)

~3.の範囲にあることが好ましい。

本発明における還元比粘度とは、沸騰n-ヘキ サン不溶分0.2 ∦を100∝のテトラリンに溶解し て、130℃の温度にてウベローデ粘度計を使用し て測定した値である。

この還元比粘度(還元粘度または換算粘度) は、沸騰nーヘキサン不溶分の分子量の範囲を示 唆するものである。

この不溶分の還元比粘度が0.5より低いとポリ し加工に適する程度に小さくならない。また、選 元比粘度が4.0より高いとシンジオタクチツクー 1, 2-ポリブタジエンが凝集塊になり分散不良 となり易く、従つて、ダイスウエル比が充分に小 さくならず、また弾性率も低すぎ好ましくない。

本発明のポリブタジエンゴム組成物中に含まれ る高シスー1, 4ーポリブタジエンは実質的に沸 騰nーヘキサン可溶分として確認することができ る。本発明のポリブタジエンゴム組成物に含まれ ポリブタジエンゴム組成物から沸騰nーヘキサン 不溶分を減じた値である。

本発明において沸騰n-ヘキサン可溶分は、 GPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフイ) 30万~80万の範囲にあることが必要である。従つ て、沸騰n-ヘキサン可溶分にほぼ相応する高シ スー1, 4ーポリプタジエンはポリスチレン換算 重量分子量が30万~80万の範囲のものとなる。

量平均分子量が30万より小さいと、加硫物の弾性 率が低すぎたり、あるいは引張強度などの物性が 悪化する。また、80万より大きいと配合物のダイ スウエル比が充分に小さくならないため加工性が 不良となる。

なお、本発明のポリブタジエンゴムの分子量お よび重量平均分子量は、後述するゲルパーミエー ションクロマトグラフィを用いて分子量既知の標 準ポリスチレンを測定して検量線を作成し、ポリ したポリスチレン換算分子量である。また、次に 記載するポリスチレン換算分子量も上記と同様の 方法により換算した値である。

本発明のポリブタジエンゴム組成物の沸騰nー

ヘキサン可溶分は、ポリスチレン換算分子量 5万 以下の低分子成分を 9~30重量%を含むことが必 要であり、特に15~25重量%含むことが好まし 610

本発明のポリブタジエンゴム組成物の沸騰nー 5 ヘキサン可溶分が、ポリスチレン換算での分子量 5万以下、一般には5千~5万の範囲の低分子量 のポリブタジエンを上記の範囲で含むことによ り、ポリプタジエンゴムの弾性率がサイドウオー ブタジエンゴム配合物のダイスウエル比が押し出 10 ルとして好適な範囲の値となり、かつポリブタジ エンゴム組成物配合物のダイスウエル比を押し出 し加工に適した範囲に保持することができるので ある。従つて、この分子量5万以下の可溶分の量 が9重量%より少ないと、配合物のダイスウエル 15 比が加工に適した範囲にまで低下しないため押し 出し加工性が劣り、更に、加硫物の弾性率が高す ぎて高速性能を要求されるラジアルタイヤなどの サイドウオール用の素材としては好ましくない。 一方、30重量%より多いと、配合物のダイスウエ る沸騰n-ヘキサン可溶分は、実質的に本発明に 20 ル比は低下するが、加硫物の弾性率が低くなりす ぎて実用性がない。さらにポリブタジエンゴムが コールドフローを起す傾向がある。

本発明のポリプタジエンゴム組成物を製造する 方法に特に制限はない。製造方法の例としては、 で測定されるポリスチレン換算重量平均分子量が 25 高シスー1, 4ーポリブタジエンを高収率で生成 させる重合触媒、シンジオタクチツクー1,2-ポリプタジェンを生成させる重合触媒、および分 子量調節剤を適宜選択して、特性の異つたポリマ ーを個別に調製してブレンドして製造する方法を 沸騰 n ーヘキサン可溶分のポリスチレン換算重 30 挙げることができる。あるいは、上記触媒および 分子量調節剤を重合反応系に添加して連続的に製 造し、これに必要量の低分子量のポリプタジエン を配合する方法などを挙げることができる。

高シスー1, 4ーポリブタジエンを生成する触 35 媒 (以下単に「1, 4重合触媒」と記載すること もある) は、公知のものを適宜使用することがで きる。このような触媒の例としては、チーグラ -・ナツタ触媒(例、ジエチルアルミニウムクロ ライド・コパル系、トリエチルアルミニウム・三 プタジェンゴムの測定値を検量線に対応させ換算 40 フツ化ホウ素・ニツケル系、トリエチルアルミニ ウム・四ヨウ化チタン系など) およびランタン系 列希土類元素系の触媒(例、トリエチルアルミニ ウム・有機酸ネオジム・ルイス酸系など) などを 挙げることができる。

(5)

10

シンジオタクチックー1, 2ーポリブタジエン を生成する重合触媒(以下、単に「シンジオ触 媒」と記載することもある) もまた公知のものを 使用することができる。この触媒の例としては、 可溶性コバルト (例、コバルトオクテート、コバ 5 ルトナフテネート、コバルトベンプエートなど) 有機アルミニウム化合物(例、トリメリルアルミ ニウム、トリエチルアルミニウム、トリブチルア ルミニウム、トリフエニルアルミニウムなど) お よび二硫化炭素よりなる触媒などを挙げることが 10 できる。なお、このシンジオ触媒は、上記のもの 以外にも特公昭47-19892号公報および特公昭47 -19893号公報に記載されているもの等を使用す ることができる。

また、低分子量のポリブタジエンは、分子量調 15 節剤と、たとえば1,4重合触媒のような触媒と を組合せて使用して生成させることができる。

使用する分子量調節剤に特に制限はない。分子 量調節剤の例としては、1、5-シクロオクタジ エン、アレンなどの非共役ジェン類またはαーオ 20 レフイン類などを挙げることができ、これらを単 独であるいは混合して使用することができる。

なお、本発明のポリブタジェンゴム組成物に含 まれる高シスー1, 4ーポリブタジェン、シンジ オタクチック、-1, 2-ポリプタジェンおよび 25 低分子量のポリプタジエン(高シスー1,4ーポ リブタジエン)の製造の際の反応温度、反応溶媒 などの反応条件などは公知の方法に従って適宜設 定することができる。

本発明のポリブタジエンゴム組成物を製造する 30 剤など)を含有することができる。 具体的な方法の例としては、

- I 1, 4-重合触媒を使用して比較的高い分子 量の高シスー1, 4ーポリブタジエンを製造 し、次いでこの反応系にシンジオ触媒を投入し ンを連続的に製造し、このポリブタジェンと、 予め調製した低分子量成分を含む高シスー1, 4ーポリブタジエンを溶液ブレンドあるいはド ライブレンドする方法、
- Ⅱ 1,4重合触媒を使用して比較的高い分子量 40 タイヤのサイドウオールのみならず他のものに使 の高シスー1, 4ーポリプタジエンを製造し、 次いでこの反応系にシンジオ触媒を投入してシ ンジオタクチックー1, 2ーポリブタジェンを 連続的に製造し、このポリブタジェンと予め調

製した低分子量のポリブタジエンとを溶液ブレ ンドあるいはドライブレンドする方法、

- Ⅲ 低分子量のポリブタジェンを製造し、次いで この反応溶液にシンジオ触媒を投入してシンジ オタクチツクー1, 2ーポリブタジェン構造を も製造して、予め調製した高シスー1, 4-ポ リプタジエンを溶液プレンドあるいはドライブ レンドする方法、
- Ⅳ 低分子量のポリブタジェン、シンジオタクチ ツクー1, 2ーポリブタジェンおよび高シスー 1, 4ーポリプタジエンをそれぞれ個別に製造 して反応溶液と共にブレンドする方法、
- V 重合触媒を選択して重合を行なうかセメント プレンドすることによりシンジオタクチックー 1, 2-ポリブタジェンと一部の高シスー1, 4ーポリプタジェンとを混合状態にして、高シ スー1, 4ーポリプタジェンの残部をドライブ レンドする方法、および
- VI 分子量調節剤の量を調整しながら1,4重合 触媒を用いて低分子量のポリブタジェンを含む 高シスー1, 4ーポリブタジエンを連続的に製 造し、次いでこの重合反応系にシンジオ触媒を 投入して特定量のシンジオタクチックー1,2 ーポリブタジエンを製造し、予め調製した低分 子量のポリブタジェンを所定量となるまで添加 してブレンドする方法などを挙げることができ

このようにして調製されるポリブタジェンゴム には、通常使用されている添加剤(例、老化防止

タイヤの製造においては、このようにして製造 されたポリブタジエンゴムは、通常、カーボンブ ラツク、プロセスオイル、滑剤、老化防止剤、加 硫促進剤および加硫剤など通常の配合剤が加えら てシンジオタクチツクー1,2ーポリブタジエ 35 れてポリブタジエンゴム配合物となる。そして、 このようにして調製された配合物は、常法に従っ て押し出し加工され、更に成形された後、加熱加 硫される。

> なお、本発明のポリブタジエンゴム組成物は、 用することもできることは勿論である。

次に本発明の実施例および比較例を示す。

なお、本発明のポリブタジェンゴム組成物およ び比較例のポリブタジエンゴム組成物についての 11

各種測定は、次のようにして行なつた。 分子量の測定

GPC(ゲルパーエミツションクロマログラフ イ)を利用し、予め標準ポリスチレン(東洋曹達 (株製)を用いて作成した検量線から算出したポリ 5 スチレン換算値を分子量とした。

また、ポリスチレン換算重量平均分子量は上記 のようにして得た換算値より算出した。

装置:HLC-802A型(東洋曹達㈱製)

カラム: GMH6000、二本直列

検出器:屈折計

溶離液: テトラヒドロフラン

流量:1.0ml/分

測定温度:カラム槽40℃、検出器40℃

サンプル濃度:0.0025 4/100元

サンプル注入量: 0.5ml

固有粘度

試料をトルエンに溶解してキヤノンフエンスケ 粘度計を用いて30℃にて測定した。

ミクロ構造

試料を赤外線吸収スペクトル法(モレロ法)に より測定して決定した。

還元比粘度

沸騰 n −~キサン不溶分0.2 g を100 cc のテトラ 度計を使用して測定した。

動的粘性率

コーンプレート型レオメータ(岩本製作所製) を用いて温度100℃、角周波数 5×10⁻³ラジア ム配合物のコールドフロー性を示唆するものであ る。動的粘性率が小さいほどコールドフローし易 いことを示す。

ムーニ粘度

て測定した。

ダイスウエル比

ポリプタジエンゴム配合物のダイスウエル比 は、キヤピラリーレオメータ(インテスコ社製) を用いて温度100℃、ダイL/D=2mm/1mm、40 剪断速度60sec-1にて測定した。

引張弾性率および硬さ

加硫物の引張弾性率および硬度は、JIS-K-6301に規定されている規定法に従つて測定した。

耐屈曲亀裂成長(指数)

加硫物の耐屈曲亀裂成長(指数)は、2㎜の亀 裂が15mmに成長する程度をJISK-6301に規定さ れている測定法に従つて測定した。

12

また、本発明の実施例および比較例で使用した ポリマーA乃至Hは、以下に記載する方法で製造 した。これらのうちポリマーA~Dは、沸騰n-ヘキサン不溶分(実質的にシンジオタクチツクー 1, 2-ポリプタジエンに相当する)を含む高シ 10 スー1, 4ーポリブタジェンである。ポリマーE ~Hは、ほぼ沸騰n-ヘキサン可溶分(実質的に 高シスー1, 4ーポリブタジェンに相当する)の みからなるものであるが、この内ポリマーHは低 分子の高シスー1, 4ーポリブタジェンを比較的 15 多量含むものである。

ポリマーA

空気を窒素ガスで置換した容量2ℓのオートク レーブに脱水ベンゼン608 g に 1, 3 ーブタジエ ン192 8 を溶解した溶液を入れ、さらに水2.2ミリ 20 モルを加えて30分間攪拌を行なつた。この混合溶 液の液温を40℃に調節して、この溶液にジエチル ラジアルタイヤクロライド4.2ミリモル、コパル トオクトエート0.015ミリモルおよび 1, 5ーシ クロオクタジエン11ミリモルを加えて25分間攪拌 リンに溶解して、130℃の温度にてウベローデ粘 25 を行ないブタジエンのシスー1, 4重合を実施し た。この段階でのポリマーの固有粘度 [n] は 1.8であつた。

シスー1, 4重合終了後、直ちに重合反応液に トリエチルアルミニウム4.4ミリモル、二硫化炭 ン/秒にて測定した。この値はポリブタジエンゴ 30 素0.2ミリモルおよびコバルトオクトエート0.049 ミリモルを加えて、この重合反応液の液温を40℃ に調節して25分間攪拌を行ない、シンジオタクチ ツクー1,2重合を実施した。

反応の停止は、2,4-ジターシャルブチルー JIS-K-6300に規定されている測定法に従つ 35 pークレゾール0.5 g を 5 m のメタノール・ペン ゼン混合液 (50:50) に溶かした溶液を加えて行 なつた。

> ポリマーを常法に従つて反応溶液から分離し、 以下に記載する事項について測定を行なつた。

> 得られたポリマーのムーニ粘度は、50(ML1+4 100℃、以下同様) 沸騰 n - ヘキサン不溶分は12 %であつた。残りの沸騰n-ヘキサン可溶分の固 有粘度[η]は、1.8であり、シスー1, 4構造 は96.9%であつた。

ポリマーB

シスー1,4重合の際の1,5-ジシクロオクタジエンの量を9ミリモルとした以外はポリマーAの場合と同様に操作してポリマーBを製造した。

このポリマーBのムーニ粘度は、62、沸騰nーヘキサン不溶分は12.1%であった。残りの沸騰nーヘキサン可溶分の固有粘度 $[\eta]$ は、2.0であり、シス 1, 4構造は97.1%であった。ポリマーC

シス1,4重合の際の1,5ーシクロオクタジエンの量を9ミリモルとし、シンジオー1,2重合の際のコパルトオクトエートの量を0.23ミリモルとした以外はポリマーAの場合と同様に操作してポリマーCを製造した。

このポリマーCのムーニ粘度は、51、沸騰nーヘキサン不溶分は6.0%であつた。残りの沸騰nーヘキサン可溶分の固有粘度 $[\eta]$ は、2.0であり、シス1, 4構造は96.8%であつた。

シス1,4重合の際の1,5-シクロオクタジェンの量を9ミリモルとし、シンジオー1,2重合の際のコバルトオクトエートの量を0.11ミリモルとした以外はポリマーAの場合と同様に操作し

てポリマーDを製造した。

ポリマーD

ポリマーE

このポリマーDのムーニ粘度は、80、沸騰nーヘキサン不溶分は24.0%であつた。残りの沸騰nーヘキサン可溶分の固有粘度[ŋ]は、2.0であり、シスー1,4構造は96.9%であつた。

内部の空気を窒素ガスで置換した容量 2 ℓのオートクレーブに、脱水ベンゼン608 ℓ に 1, 3 ーブタジエン192 ℓ を溶解した溶液を入れ、さらに水2.2 ミリモルを加えて30分間攪拌を行なつた。次いでこの混合溶液の液温を40℃に調節して、こ 35の溶液にジエチルアルミニウムクロライド4.2 ミリモル、コバルトオクトエート0.015 ミリモルおよび 1, 5 ーシクロオクタジエン 7 ミリモルを加えて25分間攪拌を行ない、ブタジエンのシスー1, 4 重合を実施した。

14

ポリマーを常法に従つて反応溶液から分離し、 以下に記載する事項について測定を行なった。

得られたポリマーEのムーニ粘度は、83であった。またポリマーEは実質的に全て沸騰n-へキ サンに溶解し、その固有粘度 $[\eta]$ は、3.1であった。このポリマーEはシスー 1, 4 構造が97.1%であった。

ポリマーF

(7)

シス1,4-重合の際の1,5-シクロオクタ 10 ジエンの量を7.5ミリモルとした以外はポリマー Eの場合と同様に操作してポリマーFを製造し た。

このポリマーFのムーニ粘度は、72であつた。 またポリマーFは実質的に全て沸騰nーヘキサン 15 に溶解し、その固有粘度 $[\eta]$ は、2.8であつた。 ポリマーFのシスー 1, 4 構造は97.0%であった。

ポリマーG

シスー1,4重合の際の1,5-シクロオクタ 20 ジエンの量を9ミリモルとした以外はポリマーE の場合と同様に操作してポリマーGを製造した。

このポリマーGのムーニ粘度は、40であつた。また、ポリマーGは実質的にすべて沸騰nーへキサンに溶解し、その固有粘度 $[\eta]$ は、2.0であった。ポリマーGのシスー1, 4 - 構造は96.9%であった。

ポリマーH

シスー1,4重合の際の1,5-シクロオクタ ジエンの量を80ミリモルとした以外はポリマーE 30 の場合と同様に操作してポリマーHを製造した。

このポリマーHは、液状であつた。またポリマーHは実質的に全て沸騰nーヘキサンに溶解し、その固有粘度 $[\eta]$ は、0.45であつた。ポリマーHのシスー1,4構造は94.8%であつた。

35 このようにして製造したポリマーを以下に示す 実施例および比較例に示す割合でブレンドし、溶 剤を除去した後、乾燥してポリブタジエンゴムを 調製した。このポリブタジエンゴムに以下に示す 配合表に従つて配合を行ないポリブタジエンゴム 40 配合物を調製し、このポリブタジエンゴム配合物 を150℃の加熱温度で45分間加熱プレスを行ない 加硫物を得た。

配合表

配合物

配合比(重量部)

ポリプタジエンゴム	100
FEFカーポン	45
アロマテイツクオイル	10
亚鉛華一号	3
ステアリン酸	2
老化防止剤*1	1
加硫促進剤*2	1
硫黄	1.5

註) *1:(N-フエニル-N-イソプロピル -p-フエニレンジアミン)

*2:(N-シクロヘキシルー2ーベンゾ チアゾールスルフエンアマイド、

[実施例 1]

上記のポリマーA50部、ポリマーF25部および 行ないポリブタジェンゴムを得た。

得られたポリブタジエンゴムの沸騰n-ヘキサ ン不溶分は6%、この不溶分の還元比粘度は2.3 であつた。また、沸騰nーヘキサン可溶分のポリ スチレン換算重量平均分子量は36.8×104、分子 20 量5万以下の沸騰n-ヘキサン可溶分は18%であ つた。

得られたポリブタジェンゴムのムーニ粘度は26 であり動的粘度率は2.3×10⁷poiseであり良好で あつた。

ポリブタジエンゴム配合物(未加硫物)のムー ニ粘度もまた29であり、良好であつた。

さらに、加硫物の硬度も56であり、良好であつ た。

物)のダイスウエル比 (断面積比)、加硫物の100 %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[実施例 2]

F25部およびポリマーH25部とした以外は同様に 操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリブタジエンゴムの沸騰nーヘキサ ン不溶分は6%、この不溶分の還元比粘度は2.2 であつた。また、沸騰 n ーヘキサン可溶分のポリ 40 二粘度もまた33であり、良好であつた。 スチレン換算重量平均分子量は40.5×10⁴、分子 量5万以下の沸騰n-ヘキサン可溶分は17.5%で あつた。また、このムーニ粘度は32、動的粘性率 は2.5×107poiseであり良好であつた。

16

ポリブタジエンゴム配合物(未加硫物)のムー ニ粘度も34であり、良好であつた。 さらに、加硫物の硬度も57であり、良好であつ

第1表にポリブタジエンゴム配合物 (未加硫 物)のダイスウエル比(断面積比)、加硫物の100

%および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[実施例 3]

10 実施例1において、ポリマーE50部、ポリマー E28部およびポリマーH22部とした以外は同様に 操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリブタジエンゴムの沸騰n-ヘキサ ン不溶分は6%、この不溶分の還元比粘度は2.2 ポリマーH25部をブレンドして溶剤除去、乾燥を 15 であつた。また、沸騰n-ヘキサン可溶分のポリ スチレン換算重量平均分子量は44.0×10⁴、分子 量 5 万以下の沸騰 n ーヘキサン可溶分は16.0%で あつた。また、このムーニ粘度は36、動的粘性率 は2.8×107poiseであり良好であつた。

> ポリブタジエンゴム配合物(未加硫物)のムー ニ粘度もまた41であり、良好であつた。

さらに、加硫物の硬度も59であり、良好であつ た。

第1表にポリブタジエンゴム配合物 (未加硫 25 物) のダイスウエル比 (断面積比)、加硫物の100 %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[実施例 4]

実施例1において、ポリマーC50部、ポリマー 第1表にポリブタジェンゴム配合物 (未加硫 30 F25部およびポリマーH25部とした以外は同様に 操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリプタジエンゴムの沸騰nーヘキサ ン不溶分は3%、この不溶分の還元比粘度は2.3 であつた。また、沸騰n-ヘキサン可溶分のポリ 実施例1において、ポリマーB50部、ポリマー 35 スチレン換算重量平均分子量は40.8×10⁴、分子 量5万以下の沸騰n-ヘキサン可溶分は18.0%で あつた。また、このムーニ粘度は29、動的粘性率 は2.1×10⁷poiseであり良好であつた。

ポリブタジエンゴム配合物(未加硫物)のムー

さらに、加硫物の硬度も54であり、良好であつ た。

第1表にポリブタジエンゴム配合物(未加硫 物)のダイスウエル比(断面積比)、加硫物の100

%および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[実施例 5]

実施例1において、ポリマーD50部、ポリマー F25部およびポリマーH25部とした以外は同様に 5 つた。また、ムーニ粘度は25、動的粘性率は1.7 操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリブタジエンゴムの沸騰nーヘキサ ン不溶分は12%、この不溶分の還元比粘度は2.2 であつた。また、沸騰n-ヘキサン可溶分のポリ スチレン換算重量平均分子量は41.0×104、分子 10 量5万以下の沸騰n-ヘキサン可溶分は17.0%で あつた。また、このムーニ粘度は40、動的粘性率 は 3.5×10^7 poiseであり良好であった。

ポリプタジエンゴム配合物 (未加硫物) のムー ニ粘度もまた44であり、良好であつた。

さらに、加硫物の硬度も62であり、良好であつ た。

第1表にポリプタジエンゴム配合物(未加硫 物)のダイスウエル比(断面積比)、加硫物の100 指数を示す。

[実施例 6]

実施例1において、ポリマーB50部、ポリマー E15部およびポリマーH35部とした以外は同様に 操作してポリブタジエンゴムを製造した。

得られたポリブタジェンゴムの沸騰nーヘキサ ン不溶分は6%、この不溶分の還元比粘度は2.2 であつた。また、沸騰n-ヘキサン可溶分のポリ スチレン換算重量平均分子量は32.0×10⁴、分子 あつた。また、このムーニ粘度は22、動的粘性率 は2.0×107poiseであり良好であつた。

ポリブタジエンゴム配合物 (未加硫物) のムー ニ粘度もまた25であり、良好であつた。

た。

第1表にポリプタジエンゴム配合物 (未加硫 物) のダイスウエル比 (断面積比)、加硫物の100 %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[比較例 1]

実施例1において、ポリマーF25部、ポリマー D50部およびポリマーH25部とした以外は同様に 操作してポリプタジエンゴムを製造した。

18

得られたポリブタジエンゴムは実質的に全て沸 騰n-ヘキサンに溶解した。このゴムのポリスチ レン換算重量平均分子量は40.8×10⁴、分子量5 万以下の沸騰 n ーヘキサン可溶分は、18.0%であ $\times 10^7$ poise σ σ

ポリプタジエンゴム配合物 (未加硫物) のムー ニ粘度は28であつた。

さらに、加硫物の硬度は50であつた。

第1表にポリブタジェンゴム配合物(未加硫 物)のダイスウエル比(断面積比)、加硫物の100 %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[比較例 2]

(9)

市販のポリプタジェンゴム(UBEPOL 15 VCR412、宇部興産㈱製)を用いて実施例1と同 様に測定を行なつた。このポリプタジエンゴムは 特公昭49-17666号公報に準じて製造されたもの である。このポリブタジエンの沸騰n-ヘキサン %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 20 不溶分は12%であり、不溶分の還元比粘度は2.1 であつた。また沸騰n-ヘキサン可溶分のポリス チレン換算重量平均分子量は37.5×10⁴、分子量 5万以下の沸騰n-ヘキサン可溶分は、4.5%で あつた。このムーニ粘度は46、動的粘性率は6.4 25 $\times 10^7$ poise σ σ σ

> ポリブタジエンゴム配合物(未加硫物)のムー ニ粘度は54であつた。

さらに、加硫物の硬度は68であつた。

第1表にポリプタジエンゴム配合物(未加硫 量 5 万以下の沸騰 n ーヘキサン可溶分は25.0%で 30 物)のダイスウエル比(断面積比)、加硫物の100 %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 指数を示す。

[比較例 3]

市販のポリプタジェンゴム(UBEPOL さらに、加硫物の硬度も55であり、良好であつ 35 BR150、宇部興産㈱製)を用いて実施例1と同 様に測定を行なつた。このポリブタジェンゴム は、高シスー1, 4ーポリプタジエンを主成分と するポリプタジエンゴムである。このポリプタジ エンゴムは実質的に全て沸騰nーヘキサンに溶解 40 した。このゴムのポリスチレン換算重量平均分子 量は51.0×10⁴、分子量5万以下の沸騰n-ヘキ サン可溶分は4.0%であつた。また、このムーニ 粘度は43、動的粘性率は3.0×10⁷poiseであった。

ポリブタジエンゴム配合物 (未加硫物) のムー

(10)

20

ニ粘度は46であった。

さらに、加硫物の硬度は57であった。

第1表にポリプタジエンゴム配合物 (未加硫 物) のダイスウエル比 (断面積比)、加硫物の100 指数を示す。

第 1 表

	ダイス ウエル	引張弾性率 kg/cat		耐屈曲
	比	100%	300%	長指数
実施例 1	1.46	2 2	85	560
2	1.46	22	87	46 0
3	1.52	24	91	440
4	1.68	19	7 5	400
5	1, 22	27	105	590
6	1, 30	20	78	540
比較例1	1.88	14	62	350
2	1.41	42	135	44 0
3	2, 31	20	7 9	100

本発明のポリブタジエンゴム組成物は、加硫物 の引張弾性率が、たとえば100%引張弾性率にお いて19~27kg/cdの値を示し、タイヤのサイドウ オールとして好適である。さらに耐屈曲亀裂成長 指数440~560と非常に高い値を示し良好である。 25 また、ポリプタジエンゴム配合物のダイスウェ

ル比も1.22~1.68の範囲であり優れた押し出し加 工性を示している。

そして、ポリブタジェンゴムのムーニ粘度、動 的粘性率、ポリブタジェンゴムの配合物のムーニ %および300%引張弾性率および耐屈曲亀裂成長 5 粘度および加硫物の硬さなどの他の物性には悪影 響を及ぼしていないことが確認された。

> これらに比較して比較例 1 は、引張弾性率が低 すぎ、さらに耐屈曲亀裂成長指数も低い。また、 動的粘性率が低いのでゴム配合物がコールドブロ 10 一し易く、硬度も充分ではない。

比較例2は配合物のダイスウエルおよび加硫物 の耐屈曲亀裂成長指数は好ましい範囲にあるが引 張弾性率が高すぎてサイドウオール用の素材とし ては不適当である。

15 また、比較例3は、引張弾性率の値は好ましい がダイスウエル比が高すぎ、さらには耐屈曲亀裂 成長指数が著しく低い。

このように本発明のポリブタジェンゴム組成物 は、ポリブタジエンゴムの優れた物性を維持しつ 20 つ、特にタイヤのサイドウオール用の素材として 必要な物性をも併せ持つた優れたポリブタジェン ゴム組成物であることが確認された。